卵日本国特許庁(JP)

⑩特許出-願公告

許 公 報(B2)

 $\Psi 3 - 39014$

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

2969公告 平成3年(1991)6月12日

C 01 G 23/00

C

7158-4G

発明の数 1 (全6頁)

会発明の名称 チタン酸パリウム微粒子の製造方法

> 20特 願 昭57-147226

❸公 開 昭59-39726

❷出 願 昭57(1982)8月25日 ❷昭59(1984)3月5日

쟂. @発 明 上

神奈川県横浜市保土ケ谷区藤塚町174番地 ソニー株式会

社中央研究所内

個発 明 者 ш 井 博 神奈川県横浜市保土ケ谷区藤塚町174番地 、ソニー株式会

社中央研究所内

720発 明 者 田村 英 雅 神奈川県横浜市保土ケ谷区藤塚町174番地 ソニー株式会

社中央研究所内

勿出 願 人 ソニー株式会社 東京都品川区北品川6丁目7番35号

19代 理 人 弁理士 松隈 秀盛

審査官 酒 井 正己

90多考文献 特公 昭50-39439 (JP, B2)

特公 昭54-18679 (JP, B2)

1

の特許請求の範囲

1 チタン化合物の加水分解生成物と水溶性パリ ウム塩とを強アルカリ水溶液中で反応させてチタ ン酸パリウム微粒子を生成するチタン酸パリウム 微粒子の製造方法。

発明の詳細な説明

この発明はチタン酸パリウム(BaTiO。)微粒 子の製造方法に関する。

近来、超微粒子のBaTiOaの製造が種々の角度 から要望されるようになつてきている。そして、10 その1つは多層セラミツクに関するものである。 コンデンサにおいても、他の電子部品と同様に小 型化、軽量化が望まれている。コンデンサ固有の 点では大容量化も望まれている。このため、多層 セラミックコンデンサが注目を集めている。この 15 く、また不均一であつた。 多層セラミツクコンデンサでは強誘電体として BaTiO₂が用いられ、厚みを薄く、均一にするた め、その超微粒子化が要望されるのである。しか も、この多層セラミツクコンデンサでは、焼結性 や温度特性の関係で鉛を混入するようにしてお 20 り、もし焼結温度が高いと鉛が一部蒸発して均一 の特性のものを得られない。BaTiOaが超微粒子

2

であればあるほど焼結温度を低く抑えられるの で、この点でもBaTiOaの超微粒子化が望まれ

また、電歪材料や圧電材料としても超微粒子の BaTiO₂が望まれる。これも特性を向上させるた めである。さらに、透明セラミツク材料としても 超微粒子のBaTiO₃が望まれる。上述したとお り、粒子サイズが小さく均一であれば焼結温度が 低下すると期待されるからである。

ところで、従前では固相反応でBaTiO。を製造 していた。すなわち、炭酸パリウム (BaCO₃) と酸化チタンとの粉末を混合し、1000~1200℃で 固相反応させ、そののち機械的に粉砕して微細化 していた。このため、粒子サイズもがなり大き

また、最近、金属アルコキシドを使用して微粒 子BaTiO:の合成が試みられている。しかし、こ の方法では製造コストが高く、実用化が阻まれて いた。この方法による粒子サイズは500人である。 なお、上述2つの方法によるBaTiOaの結晶系 は正方晶 $(a_0=3.994$ Å, $c_0=4.038$ Å) であった。 この発明はこのような事情を考慮してなされた

ものであり、粒子サイズが小さく、かつ均一な BaTiOsを安価に製造することを目的としてい

この発明では、このような目的を達成するため に、Ti化合物の加水分解生成物と水溶性Ba塩と 5 を強アルカリ水溶液中で反応させてBaTiO。微粒 子を生成するようにしている。

以下、この発明を詳細に説明する。この発明で は、まずTi化合物を用意する。Ti化合物として は、たとえばTiCla、Ti(SO₄)2を用いうる。そし 10 て、このTi化合物を加水分解する。たとえば、 上述のTiCl.、Ti(SO4)2の水溶液を中性として TiO2・xH2Oを得る。Ti(SO4)2を用いた場合に は、硫酸根を除去するため、水洗を行って TiO2・xH2O濾別する。

つぎに、水溶性Ba塩を用意し、これを上述の 加水分解生成物と強アルカリ水溶液中で反応させ る。上述の加水分解反応で硫酸根の除去等濾別を 行う必要がないときには、この強アルカリ水溶液 とができる。

水溶性Ba塩としてはBa(NO₃)₂, Ba(OH)₂, BaCl₂, Ba(CH₂COO)₂を用いうる。アルカリと してはLiOH, KOH、NaOH, NH,OHを用いう る。

強アルカリ水溶液のPHは13.0以上、好ましくは 13.5以上とする。BaとTiのモル比 (Ba/Ti) は 0.5以上、好ましくは0.7~5とする。反応温度は 15℃以上、沸点までを可とし、好ましくは40℃以 上とする。反応時間は反応が進行するのに十分な 30 時間である。

以上の反応ののちには、必要に応じて濾別、水 洗、乾燥を行う。

この発明のBaTiO₃微粒子の製造方法によれ なBaTiO₃微粒子を得ることができた。従前の固 相反応による合成では、機械的粉砕により微細化 を行うので、このような粒子サイズは望めなかつ た。この発明によるBaTiO₃微粒子を多層セラミ ツクコンデンサに用いたときには、焼結温度を低 40 下させることができるので鉛を均一に含有させる ことができ、特性のバラツキをなくすことができ る。そして材料の比誘電率を常温で大とすること ができるので、コンデンサ自体の大容量化を図る

ことができる。また、電歪材料、圧電材料および 透明セラミツク材料としても最適である。

4

また、この発明では無機物を材料としているた め極めて製造コストを低く抑えることができる。 また、上述のとおり固相反応による合成に対し て粉砕工程が不要となるので、不純物の混入がな

なお、この発明では立方晶系 (a₀=4.033 Å) のBaTiO₂が得られた。

以下、実施例を示してこの発明を詳細に説明す る。

実施例 1

50 g の TiCl、を氷水中50 ml 中に攪拌しながら加 えて水溶液をつくり、これにTiと等モル量のBa *15* (NO₂)₂水溶液を加え、さらにKOHを加えてPH 13.5にした。こののち、攪拌しながら反応温度 100℃のもとで、4時間反応を継続させた。この 反応による生成物に濾別、水洗を施こし、70℃で 一日乾燥させた。これにX線回折を行つた結果、 中での反応を上述の加水分解反応と同時に行うこ 20 第1図に示す回折パターンを得た。このパターン をASTMカードと比較して立方晶系BaTiO₃であ ることが確められた。なお、X線回折は粉末法 で、銅ターゲット, ニッケルフイルタ, タイムコ ンスタント1とした。また、第2図,第3図にそ 25 れぞれ暗視野照明による顕微鏡写真および通常の 照明による顕微鏡写真を示すように、この例の BaTiOa微粒子の粒子サイズは200~300Åで均一 なものであつた。

実施例 2

50 g のTiCl₄を100 g の水中に攪拌しながら加 えて水溶液をつくり、これにNH、OHを加えて加 水分解させ、ほぼ中性とした。こののちTiとほ ぼ等モル量(0.95)のBa(OH)₂を加え、KOHで PH14にした。これを90℃で3時間反応させた。こ ば、粒子サイズが200~300Åと小さく、かつ均一 35 ののち濾別、水洗を行い、100℃で1日乾燥させ た。これに上述と同様のX線回折を行つた結果、 第1図と同様の回折パターンを得た。また顕微鏡 の観察結果も第2図および第3図と同様であっ

> また、本例のBaTiOa微粒子については示差熱 分折および熱重量分折を行った。これらの結果は それぞれ第4図および第5図に示すとおりであ り、これらからBaTiO。微粒子が不純物を含まな いことがわかる。なお、第4図でイに示す落ち込

みは吸着水の脱けに起因するものと思われる。 実施例 3

50 f のTiCLを200 f の水中に攪拌しながら加 えて水溶液をつくり、これにNaOHを加えてほ NaOHでPH13.7にした。これを95℃で 2時間反応 させた。こののち濾別、水洗を行い、100℃で1 日乾燥させた。これに上述と同様のX線回折を行 つた結果、第1図と同様の回折パターンを得た。 様であつた。

実施例 4

50gのTiClaを水中に攪拌しながら加えて水溶 液をつくり、これにKOHを加えてほぼ中性にし、 KOHを加えてPH13.3にした。この状態で95℃で 2時間反応させた。こののち、デカンテーション により上澄を捨て、また水を加えた。これを繰り 返して洗滌をし、こののちNH。口水を加え、さ これに上述と同様のX線回折を行った結果、第1 図と同様の回折パターンを得た。また顕微鏡の観 察も第2図および第3図と同様であつた。

実施例 5

た。TiCl。の加水分解生成物に、そのTiと等モル 量のBa溶液(懸濁液)を加え、こののちKOHを 加えた。これを100℃で4時間反応させたときの BaTiO₃の生成量を求めた。そして、KOHを加 めた。これを第6図に示す。この図からPHは13.0 以上、好ましくは13.5以上であることがわかる。 なお、BaTiO₃の生成量は立方晶系ペロプスカイ トのX線回折ピーク(110)の面積から求めた。 ターゲット、コバルトフイルタ、35kV、25mA、 タイムコンスタント1とした。

実施例 6

この例ではBaTiO₃の生成量のモル比依存を調 べた。TiCl4の加水分解生成物に所定量のBa 40 BaTiO3微粒子合成の反応時間依存を示すグラフ (OH)₂を加え、こののちKOHによりPH14.0とし た。そして、100℃で4時間反応させ、こののち

BaTiO₃の生成量を求めた。そして、Ba(OH)₂の ・量を変化させていき、モル比(Ba/Ti)依存を 求めた。これを第7図に示す。この図から、モル 比 (Ba/Ti) は0.5以上、好ましくは0.7~5であ ぼ中性にした。こののち、BaOを加え、さらに 5 ることがわかる。なお、BaTiO₃の生成量は実施 例5と同様にして求めた。

実施例 7

この例ではBaTiO₃の生成量の反応温度依存を 調べた。TiCl₄の加水分解生成物に、そのTiと等 また顕微鏡の観察結果も第2図および第3図と同 10 モル量のBa溶液を加え、こののちKOHでPHI3.5 とし3時間反応させた。そして、15℃~沸点にわ たる反応温度ごとにBaTiO。の生成量を求めた。 これを第8図に示す。この図から、反応温度は15 ℃~沸点、好ましくは40℃以上であることがわか これにTiの2倍のモル量のBaを加え、さらに 15 る。なお、BaTiO₃の生成量は実施例5と同様に して求めた。

実施例 8

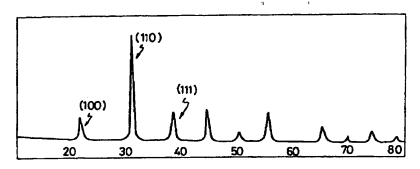
この例ではBaTiO。の生成量の反応時間依存性 を求めた。TiQ4の加水分解生成物に、そのTiと らに濾過、水洗をし、100℃で1日乾燥させた。 20 等モル量のBa溶液を加え、こののちKOHでpH 13.5とし50℃, 70℃, 90℃で反応させた。そして 各反応時間ごとのBaTiO₂の生成量を求めた。こ れを第8図に示す。この図から反応が進行するの に十分な時間を求めることができる。この例でも この例ではBaTiOaの生成量のH依存を調べ 25 BaTiOaの生成量は実施例 5 と同様にして求め た。

図面の簡単な説明

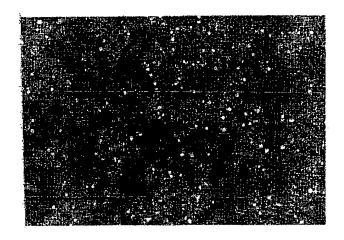
第1図はこの発明によるBaTiO₃微粒子のX線 回折パターンを示す図、第2図はこの発明による 滅してPHを変え、その都度BaTiOaの生成量を求 30 BaTiOa微粒子の暗視野像を示す顕微鏡写真、第 3 図はこの発明によるBaTiO₃微粒子の明視野像 を示す顕微鏡写真、第4図はこの発明による BaTiOs微粒子の示差熱分析結果を示すグラフ、 第5図はこの発明の熱重量分析結果を示すグラ X線回折はほぼ上述と同様である。すなわち、銅 35 フ、第6図はこの発明のBaTiO₃微粒子合成のPH 依存を示すグラフ、第7図はこの発明のBaTiO3 微粒子合成の(Ba/Ti)モル比依存を示すグラ フ、第8図はこの発明のBaTiOa微粒子合成の反 応温度依存を示すグラフ、第9図はこの発明の である。

BEST AVAILABLE COPY

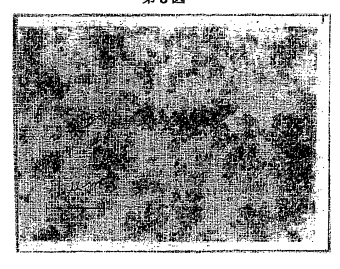
第1図

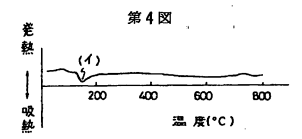


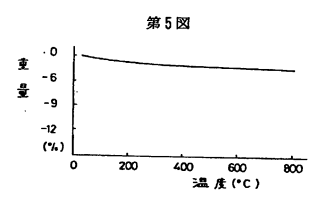
第2図

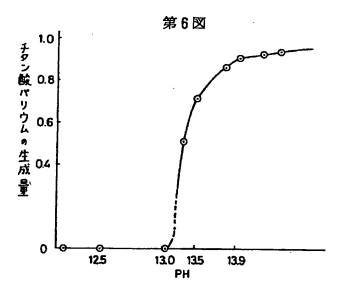


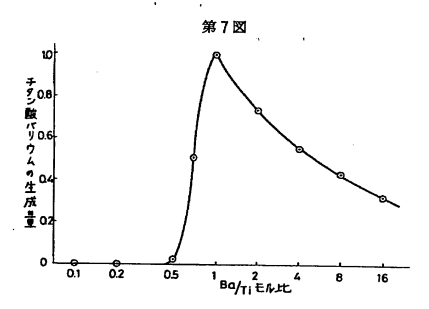
第3図

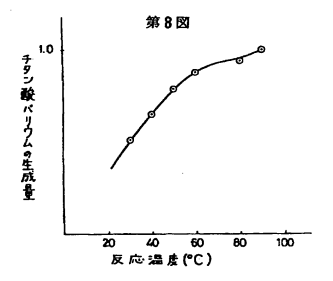


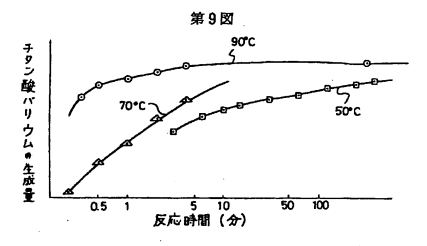












4

【公報種別】特許法第64条の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第1区分 【発行日】平成6年(1994)12月7日

【公告番号】特公平3-39014 【公告日】平成3年(1991)6月12日 【年通号数】特許公報3-976 【出願番号】特願昭57-147226 【特許番号】1841875 【国際特許分類第5版】 COIG 23/00 C 9041-4G

1 「特許請求の範囲」の項を「1 チタン化合物の加水分解生成物と水溶性バリウム塩とを水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウムを主体とするpHが13以上の強アルカリ水溶液中で反応させてチタン酸バリウム微粒子を生成するチタン酸バリウム微粒子の製造方法。」と補正する。

2 第3欄5~7行「Ti化合物の……生成するように している。」を「まず、Ti化合物の加水分解生成物と水 溶性Ba塩とを水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウムを主体とするphが13以上の強アルカリ水溶液中で反応させてBaTiO, 微粒子を生成するようにしている。このようにすることにより、上述の強アルカリ水溶液のphは主として溶液中の水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウムで決まるので、反応の進行即ちBaTiO, の生成に伴う強アルカリ水溶液のphの変化は殆ど生じない。」と補正する。